

PUB-NO: EP000960625A2
DOCUMENT-IDENTIFIER: EP 960625 A2
TITLE: Safety device for a blood treatment apparatus and method for increasing the safety of such apparatus
PUBN-DATE: December 1, 1999

INVENTOR-INFORMATION:

NAME	COUNTRY
KRAEMER, MATTHIAS DR	DE
MUELLER, CARSTEN DR	DE
JOHNER, CHRISTIAN DR	DE

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME	COUNTRY
FRESENIUS MEDICAL CARE DE GMBH	DE

APPL-NO: EP99110193
APPL-DATE: May 26, 1999

PRIORITY-DATA: DE19823811A (May 28, 1998)

INT-CL (IPC): A61M001/34

EUR-CL (EPC): A61M001/16

ABSTRACT:

CHG DATE=20001128 STATUS=O> The computer (29) determines a decreasing upper limiting value for ultrafiltration rate with increasing treatment duration or increasing ultrafiltration volume. An Independent claim is included for the corresponding method of enhancing safety during blood treatment. Preferred features: The computer divides predetermined total ultrafiltration volume by treatment duration, to arrive at the mean ultrafiltration rate, required to extract this volume in given treatment time. Mean ultrafiltration rate is multiplied by a factor to determine the upper limiting value. Using this method, an equation (presented in the text) determines the upper limiting value to a set point in time. A further equation determines the residual ultrafiltration rate up to a set point in the remaining interval of treatment. By multiplying residual filtration rate by a factor, the upper limiting value can be determined to the point in time. An alarm (34) signals when the mean ultrafiltration rate is exceeded. An alarm is given on exceeding the upper limiting value of

ultrafiltration rate. The monitoring unit (30) has a comparator, comparing the filtration rate predetermined by the control unit and a lower limiting boundary value. The monitoring unit is implemented such that ultrafiltration rates is held to the upper limiting value only when it exceeds the lower limiting value.



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) EP 0 960 625 B1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

(45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des

(51) Int. Cl. 7: A61M 1/34

Hinweises auf die Patenterteilung:
02.01.2003 Patentblatt 2003/01

(21) Anmeldenummer: 99110193.2

(22) Anmeldetag: 26.05.1999

(54) Sicherheitsvorrichtung für eine Blutbehandlungsvorrichtung

Safety device for a blood treatment apparatus

Dispositif de sécurité pour un appareil de traitement du sang

(84) Benannte Vertragsstaaten:

DE ES FR GB IT

(30) Priorität: 28.05.1998 DE 19823811

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:

01.12.1999 Patentblatt 1999/48

(73) Patentinhaber: Fresenius Medical Care

Deutschland GmbH
61352 Bad Homburg v.d.H. (DE)

(72) Erfinder:

• Krämer, Matthias Dr.
61381 Friedrichsdorf (DE)

• Möller, Carsten Dr.

97502 Euerbach (DE)

• Johnner, Christian Dr.

61352 Bad Homburg (DE)

(74) Vertreter: Luderschmidt, Schüller & Partner GbR

Patentanwälte,
John-F.-Kennedy-Strasse 4
65189 Wiesbaden (DE)

(56) Entgegenhaltungen:

EP-A- 0 089 003

EP-A- 0 272 414

EP-A- 0 358 873

EP-A- 0 686 404

DE-A- 4 024 434

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft eine Sicherheitsvorrichtung für eine extrakorporale Blutbehandlungsvorrichtung, insbesondere eine Hämodialyse-, Hämodilutions- oder Hämodilutionsvorrichtung.

[0002] Zur Entfernungen von hämopflüchtigen Substanzen und zum Flüssigkeitsentzug werden beim chronischen Nierenversagen verschiedene Verfahren zur operativen Blutreinigung bzw. Blutbehandlung eingesetzt. Bei der Hämodialyse (HD) überwiegt der diffuse Stofftransport, während bei der Hämodilution (HF) ein konvektiver Stofftransport über die Membran stattfindet. Eine Kombination aus beiden Verfahren ist die Hämodiafiltration (HDF).

[0003] Der Entzug von überschüssigem Körperwasser durch Ultrafiltration ist ein wesentlicher Bestandteil der Dialyse-therapie. Dieser Vorgang führt meist zu einer Reduktion des Blutvolumens des Patienten. Bei einer zu starken Reduktion des Blutvolumens tritt symptomatische Hypotonie auf, eine häufige Begleiterscheinung der Dialyse-therapie. Die Toleranz der Patienten gegen Volumenreduktion ist individuell sehr unterschiedlich; bei kritischen Patientenkollektiven, z.B. Diabetiker, Arteriosklerosepatienten, treten die Blutdruckabfälle deutlich gehäuft auf.

[0004] Bei der heutigen Standardtherapie wird entweder eine feste Ultrafiltrationsrate UFR oder aber ein fester zeitlicher Verlauf der Rate (UF-Profil) vorgegeben. Eine Messung der Blutvolumenreduktion erfolgt nicht, und erst nach Auftreten von Problemen wird die Ultrafiltrationsrate manuell verringert und evtl. durch Infusionen Blutvolumen substituiert.

[0005] Es ist vorgeschlagen worden, das Blutvolumen des Patienten während der extrakorporalen Blutbehandlung zu überwachen und die Ultrafiltrationsrate derart einzustellen, daß Reduktionen des Blutvolumens, die hinsichtlich der Kreislaufstabilität des Patienten nicht tolerierbar sind, vermieden werden. Technische Voraussetzung für dieses Verfahren ist eine hinreichend genaue Sensorik zur Bestimmung des Blutvolumens.

[0006] Die Menge des während der Behandlung zu ultrafiltrierenden Volumens, d.h. des Ultrafiltratgesamtvolumens UFV_{ges} , sowie die Ultrafiltrationsrate UFR wirken sich, wie bereits erwähnt, auf die Flüssigkeitskompartimente des Körpers sowie auf die Kreislaufregulation aus. Der Vorgang der Ultrafiltration und somit auch die Blutvolumenregelung ist daher sicherheitskritisch. So kann bei unkontrolliertem Flüssigkeitsentzug von einigen l/h bereits nach einigen Minuten ein für die Kreislaufregulation kritisches Blutvolumen erreicht sein und ein schwerer Blutdruckabfall ausgelöst werden, der intensiv medizinische Maßnahmen erforderlich macht.

[0007] Bisher konnte nicht sichergestellt werden, daß auch im Falle einer Fehlfunktion der Sensorik und des Regelalgorithmus der Blutvolumenregelung für den Patienten keine Risiken bestehen, die größer als die bei den Standardtherapien vorhandenen Risiken sind, bei denen der Arzt die Verantwortung für die gewählte Ultrafiltrationsrate oder das Ultrafiltrationsprofil übernimmt. Daher ist bisher bei den kommerziell erhältlichen Geräten davon abgesehen worden, die Ultrafiltrationsrate in Abhängigkeit von dem Blutvolumen des Patienten zu regeln.

[0008] Die DE-A-40 24 434 beschreibt eine extrakorporale Blutbehandlungsvorrichtung mit einer Ultrafiltrationseinrichtung. Die bekannte Blutbehandlungsvorrichtung verfügt über eine Meßeinheit zum Bestimmen des Blutvolumens, wobei die Blutvolumenbestimmung auf der Grundlage der Messung des Drucks im extrakorporalen Blutkreislauf erfolgt. Die Blutbehandlungsvorrichtung erlaubt die Vorgabe einer bestimmten Blutvolumenabnahme während der Behandlung. Die Ultrafiltration wird so gesteuert, daß die Differenz zwischen der vorgegebenen und der gemessenen Blutvolumenabnahme minimiert wird. Dabei soll ein konventionelles UF-Kontrollsystem die Aufgabe eines Schutzsystems übernehmen und die Überschreitung einer bestimmten UF-Rate verhindern können.

[0009] Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine Sicherheitsvorrichtung für eine extrakorporale Blutbehandlungsvorrichtung zu schaffen, die eine Regelung der Ultrafiltrationsrate in Abhängigkeit von dem Blutvolumen ohne Erhöhung des Risikos für den Patienten erlaubt. Die Lösung dieser Aufgabe erfolgt erfindungsgemäß mit den im Patentanspruch 1 angegebenen Merkmalen.

[0010] Die Sicherheit des Patienten wird dadurch erhöht, daß die von der Regeleinheit der extrakorporalen Blutbehandlungsvorrichtung in Abhängigkeit von dem Blutvolumen vorgegebene Ultrafiltrationsrate auf einen oberen Grenzwert UFR_{ges} limitiert wird, der aus dem vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} und der vorgegebenen Behandlungsdauer UFT bestimmt wird. Die Orientierung des oberen Grenzwertes an der Ultrafiltrationsrate und der Behandlungsdauer schafft eine hohe Sicherheit für den Patienten, ohne daß der Bereich, in dem die Ultrafiltrationsrate verändert werden kann, zu stark beschränkt wird.

[0011] Bei einer bevorzugten Ausführungsform wird durch Bilden des Quotienten aus dem vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} und der vorgegebenen Behandlungsdauer UFT die mittlere Ultrafiltrationsrate $UFRM$ bestimmt, die zum Entziehen des vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumens UFV_{ges} innerhalb der Behandlungsdauer UFT erforderlich ist. Der obere Grenzwert UFR_{ges} für die Ultrafiltrationsrate UFR wird dann durch Multiplikation der mittleren Ultrafiltrationsrate $UFRM$ mit einem Faktor α bestimmt. Der Faktor α ist vorzugsweise größer als 1,5 und kleiner als 2,3.

[0012] Eine weitere bevorzugte Ausführungsform sieht vor, den Bereich zulässiger Ultrafiltrationsraten zum Ende der Behandlung hin zunehmend zu verkleinern. Eine Verringerung des oberen Grenzwertes für die Ultrafiltrationsrate mit zunehmender Behandlungsdauer ist insbesondere dann vorteilhaft, wenn Regelalgorithmen Verwendung finden,

die in Abhängigkeit von dem Blutvolumen am Anfang der Behandlung tendenziell größere Ultrafiltrationsraten als am Behandlungsende vorgeben, so daß die Ultrafiltrationstoleranz erfahrungsgemäß zu Beginn der Behandlung größer als am Behandlungsende ist. Die Verringerung des oberen Grenzwertes für die Ultrafiltrationsrate kann eine explizite Funktion der vergangenen Behandlungszeit oder der bereits ultrafiltrierten Flüssigkeitsmenge sein.

[0013] In bevorzugter Ausgestaltung fällt der obere Grenzwert für die Ultrafiltrationsrate während der Behandlungsdauer von einem Wert, der durch Multiplikation der mittleren Ultrafiltrationsrate mit einem Faktor α bestimmt wird, auf die mittlere Ultrafiltrationsrate ab, wobei der Faktor α vorteilhafterweise zwischen 1,5 und 2,3 liegt.

[0014] In einer weiteren bevorzugten Ausgestaltung orientiert sich der obere Grenzwert für die Ultrafiltrationsrate UFR_{lim} daran, daß größere Ultrafiltrationsraten dann nicht mehr zugelassen werden sollen, wenn nur noch ein geringes Restvolumen zu entziehen ist. Hierzu wird die Restultrafiltrationsrate $UFR_{res}(t)$ bestimmt, mit der das Ultrafiltratvolumen zu einem bestimmten Zeitpunkt in dem noch zur Verfügung stehenden Zeitraum der Behandlungsdauer UFT entzogen werden kann. Durch Multiplikation der Restultrafiltrationsrate mit einem Faktor α , der vorteilhafterweise zwischen 1,5 und 2,3 liegt, wird dann der obere Grenzwert $UFR_{lim}(t)$ zu diesem Zeitpunkt bestimmt. Die Orientierung des oberen Grenzwertes für die Ultrafiltrationsrate an der Restultrafiltrationsrate führt dazu, daß nur dann größere Raten zugelassen werden, wenn diese auch zum Entzug des Restvolumens nötig sind. Die Limitierung wirkt sich im Vergleich zu einem linearen Abfall des oberen Grenzwertes für die Ultrafiltrationsrate insbesondere dann aus, wenn schon ein Großteil des Volumens entzogen ist, also in der kritischen Phase der Annäherung an das Trockengewicht. Es wird hier eine zusätzliche Reduktion der maximal erlaubten Rate bewirkt.

[0015] Die Überwachung der von der Regeleinheit der Blutbehandlungsvorrichtung vorgegebenen Ultrafiltrationsrate hat nicht nur zum Ziel, dem Patienten vor unphysiologisch hohen Ultrafiltrationsraten zu schützen, sondern auch dafür Sorge zu tragen, daß der Patient das angestrebte Trockengewicht erreicht. Wenn die Ultrafiltrationsrate auf einen oberen Grenzwert limitiert wird, besteht die Möglichkeit, daß innerhalb der vorgegebenen Behandlungsdauer das zu filtrierende Volumen nicht entzogen werden kann.

[0016] Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform ist daher eine Warneinrichtung vorgesehen, die eine Vergleichseinrichtung zum Vergleichen der Restultrafiltrationsrate $UFR_{res}(t)$ mit dem oberen Grenzwert UFR_{lim} und/oder mit der mittleren Ultrafiltrationsrate UFR_m aufweist. Nach dem Überschreiten der mittleren Ultrafiltrationsrate UFR_m und/oder des oberen Grenzwertes UFR_{lim} gibt die Warneinrichtung ein Warnsignal ab, mit dem das Pflegepersonal darauf hingewiesen wird, daß Schwierigkeiten im Erreichen des angestrebten Trockengewichts des Patienten bestehen. Der Anwender hat dann die Möglichkeit, die Behandlungsdauer zu verlängern und/oder das Zielvolumen zu senken oder kleinere als ursprünglich geplante Blutvolumina zu tolerieren oder die Behandlung ohne Blutvolumenregelung mit der verbleibenden mittleren Ultrafiltrationsrate zu Ende zu führen.

[0017] Da die Limitierung für die Ultrafiltrationsrate nur beim Überschreiten eines unteren Grenzwertes vorgenommen werden sollte, weist die Überwachungseinheit der Sicherheitsvorrichtung vorzugsweise eine Vergleichseinrichtung zum Vergleichen der von der Regeleinheit vorgegebenen Ultrafiltrationsrate mit dem unteren Grenzwert auf. Die Überwachungseinrichtung nimmt nur dann eine Beschränkung der Ultrafiltrationsrate auf den oberen Grenzwert UFR_{lim} vor, wenn die Ultrafiltrationsrate größer als der untere Grenzwert ist.

[0018] Im folgenden werden mehrere Ausführungsbeispiele der Erfindung unter Bezugnahme auf die Zeichnungen näher erläutert.

[0019] Es zeigen:

Figur 1 eine Hämodiafiltrationsvorrichtung zusammen mit der Sicherheitsvorrichtung in schematischer Darstellung,

Figur 2 den Programmablaufplan, nach dem die Überwachungseinheit der Sicherheitsvorrichtung arbeitet,

Figur 3 den oberen Grenzwert für die Ultrafiltrationsrate UFR_{lim} als Funktion der Behandlungszeit t einer Ausführungsform der Sicherheitsvorrichtung, bei der der obere Grenzwert zum Behandlungsende hin abnimmt,

Figur 4 das Ultrafiltratvolumen UFV als Funktion der Behandlungszeit t im ungünstigsten Fehlerfall unter Ultrafiltrationsratenbegrenzung gemäß der Ausführungsform von Figur 3,

Figur 5 das Ultrafiltratvolumen UFV als Funktion der Behandlungszeit t im ungünstigsten Fehlerfall bei einer weiteren Ausführungsform der Sicherheitsvorrichtung und

Figur 6 die Ultrafiltrationsrate UFR , die mittlere Ultrafiltrationsrate UFR_m und die Restultrafiltrationsrate UFR_{res} als Funktion der Behandlungszeit t .

[0020] Figur 1 zeigt die wesentlichen Komponenten einer Hämodiafiltrationsvorrichtung zusammen mit der Sicherheitsvorrichtung in schematischer Darstellung. Die Sicherheitsvorrichtung kann Bestandteil der Hämodiafiltrationsvor-

richtung oder eine separate Einheit sein, die an eine bestehende Hämodiafiltrationsvorrichtung angeschlossen wird.

[0021] Die Hämodiafiltrationsvorrichtung umfaßt einen Dialysator 1, der durch eine semipermeable Membran 2, in eine Blutkammer 3 und eine Dialysierflüssigkeitskammer 4 geteilt ist. Die Blutkammer 3 ist in einen extrakorporalen Blutkreislauf 5 und die Dialysierflüssigkeitskammer 4 in einen Dialysierflüssigkeitskreislauf 6 geschaltet. Von dem Patienten führt eine Blutzufuhrleitung 7 zu dem Einlaß der Blutkammer 3 des Dialysators 1 und von dem Auslaß der Blutkammer führt eine Blutabfuhrleitung 8 zurück zum Patienten. In die Blutzufuhrleitung 7 ist eine Blutpumpe 9 geschaltet.

[0022] Von einer Dialysierflüssigkeitsquelle 10 führt eine Dialysierflüssigkeitszufuhrleitung 11 zu dem Einlaß der ersten Bilanzkammer 12 einer Bilanziereinheit 13 und von deren Auslaß zu dem Einlaß der Dialysierflüssigkeitskammer 4 des Dialysators 1.

[0023] Eine Dialysierflüssigkeitsabfuhrleitung 15 führt von dem Auslaß der Dialysierflüssigkeitskammer zu der zweiten Bilanzkammer 16 der Bilanziereinheit 13 und von deren Auslaß zu einem Abfluß 17. In die Dialysierflüssigkeitsabfuhrleitung 15 ist stromauf der Bilanziereinheit 13 eine Dialysierflüssigkeitspumpe 14 geschaltet.

[0024] Stromauf der zweiten Bilanzkammer 16 der Bilanziereinheit 13 zweigt von der Dialysierflüssigkeitsabfuhrleitung 15 eine Ultrafiltrationsleitung 18 ab, die zu einem Ultrafiltratbehälter 19 führt. Zum Abziehen des Ultrafiltrats ist in die Ultrafiltrationsleitung 18 eine Ultrafiltratpumpe 20 geschaltet.

[0025] Solange die Ultrafiltratpumpe 20 still steht, verhindert die Bilanziereinheit 13 einen Netto-Austausch von Flüssigkeit zwischen Primär- und Sekundärkreislauf 5, 6. Eine Ultrafiltration findet unter diesen Umständen nicht statt. Die Ultrafiltration wird erst durch das Einschalten der Ultrafiltratpumpe in Gang gesetzt, die aus der Dialysierflüssigkeitskammer 4 des Dialysators 1 gezielt Flüssigkeit entzieht (Ultrafiltration).

[0026] Die Blutbehandlungsvorrichtung verfügt über eine Meßeinheit 21 zum Bestimmen des Blutvolumens BV des Patienten P während der Hämodiafiltration. Die Meßeinheit 21 ist über eine Datenleitung 22 mit einer Steuereinheit 23 verbunden, die über eine Datenleitung 24 mit der Ultrafiltratpumpe 20 verbunden ist. Im allgemeinen ist es für die erfindungsgemäße Sicherheitsvorrichtung bzw. zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens ausreichend, wenn die Meßeinheit 21 relative Angaben über das Blutvolumen des Patienten P zur Verfügung stellt, wie z.B. Angaben über den Wasseranteil im extrakorporalen Blut des Patienten in der Leitung 7. Es können auch andere mit dem relativen Blutvolumen korrelierende Meßgrößen gemessen werden, wie z.B. die Hämoglobin- oder Proteinkonzentration. Hierzu kann ein Ultraschallsensor Anwendung finden.

[0027] Zur Eingabe des Ultrafiltratgesamtvolumens UFV_{ges} , das während der gesamten Behandlungsdauer entzogen werden soll, und zur Eingabe der Behandlungsdauer UFT sowie ggf. weiterer patientenspezifischer Parameter ist eine Eingabeinheit 25 vorgesehen, die über eine Datenleitung 26 mit der Regeleinheit 23 verbunden ist. Die Regeleinheit 23 stellt in Abhängigkeit von dem mit der Meßeinheit 21 gemessenen Blutvolumen BV des Patienten P die Ultrafiltrationsrate UFR(t) der Ultrafiltratpumpe 20 so ein, daß während der vorgegebenen Behandlungsdauer UFT das vorgegebene Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} entzogen wird (Blutvolumenregelung). Hierzu verfügt die Regeleinheit über einen entsprechenden Regelalgorithmus.

[0028] Durch Betätigung eines Schalters 27 kann die Regeleinheit 23 deaktiviert und zu einer manuellen Einstellung der Ultrafiltrationsrate übergegangen werden.

[0029] Die Sicherheitsvorrichtung 28 verhindert eine Gefährdung des Patienten bei einer fehlerhaften Blutvolumenregelung. Die Sicherheitsvorrichtung umfaßt eine Recheneinheit 29 und eine Überwachungseinheit 30, die über eine Datenleitung 31 miteinander kommunizieren. Die Überwachungseinheit ist über eine Datenleitung 32 mit der Regeleinheit 23 verbunden.

[0030] Die Recheneinheit 29 der Sicherheitsvorrichtung 28 bestimmt aus dem vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} und der vorgegebenen Behandlungsdauer UFT einen oberen Grenzwert für die Ultrafiltrationsrate UFR_{min} .

[0031] Durch Betätigung eines Schalters 33 kann die Sicherheitsvorrichtung 28 durch den Anwender deaktiviert werden. Dies ist insbesondere dann sinnvoll, wenn beispielsweise zum Messen von physiologisch relevanten Parametern eine kurzzeitige Erhöhung der Ultrafiltrationsrate erforderlich ist (Ultrafiltrations-Bolus). Dieses Bolusvolumen kann wiederum auf einen oberen Grenzwert beschränkt werden, der von der Überwachungseinheit vorgegeben wird, um die Sicherheit weiter zu erhöhen.

[0032] Figur 2 zeigt den Programmablaufplan, nach dem die Überwachungseinheit 29 der Sicherheitsvorrichtung 28 arbeitet.

[0033] Zu Beginn der Behandlung werden über die Eingabeinheit 25 der Hämodiafiltrationsvorrichtung das Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} , die Behandlungsdauer UFT und eine minimale Ultrafiltrationsrate UFR_{min} eingegeben. Hierzu kann die Überwachungseinheit auch über eine eigene Eingabeinheit verfügen. Die patientenspezifischen Parameter UFV_{ges} , UFT und UFR_{min} sowie die von der Regeleinheit 23 vorgegebene Ultrafiltrationsrate UFR(t) werden der Überwachungseinheit 29 übermittelt.

[0034] Die Überwachungseinheit 29 weist eine Vergleichseinrichtung auf, mit der die von der Regeleinheit 23 vorgegebene Ultrafiltrationsrate UFR(t) mit dem unteren Grenzwert für die Ultrafiltrationsrate UFR_{min} verglichen wird. Ist

UFR(t) kleiner als UFR_{lim} findet eine Limitierung der Ultrafiltrationsrate nicht statt. Ist UFR(t) größer als UFR_{lim} , prüft die Überwachungseinheit, ob die Limitierung der Ultrafiltrationsrate durch den Anwender deaktiviert wurde. Ist die Limitierung aktiviert, bestimmt die Recheneinheit 29 einen oberen Grenzwert für die Ultrafiltrationsrate UFR_{lim} , der in der Überwachungseinheit mit der von der Recheneinheit vorgegebenen Ultrafiltrationsrate UFR(t) verglichen wird. Ist UFR(t) größer als UFR_{lim} , gibt die Überwachungseinheit als Ultrafiltrationsrate UFR(t) den oberen Grenzwert UFR_{lim} vor. Erst wenn die von der Recheneinheit vorgegebene Ultrafiltrationsrate unter den oberen Grenzwert abfällt, beendet die Überwachungseinheit 29 ihren Eingriff in die Recheneinheit 23.

[0035] Nachfolgend wird die Bestimmung des oberen Grenzwertes für die Ultrafiltrationsrate UFR_{lim} im einzelnen beschrieben.

[0036] Die Recheneinheit 29 der Sicherheitsvorrichtung 28 berechnet aus dem vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} und der vorgegebenen Behandlungsdauer UFT die mittlere Ultrafiltrationsrate UFRM nach der folgenden Gleichung

$$UFRM = UFV_{ges} / UFT.$$

[0037] Bei einer bevorzugten Ausführungsform berechnet die Recheneinheit aus der mittleren Ultrafiltrationsrate UFRM den oberen Grenzwert UFR_{lim} wie folgt:

$$UFR_{lim} = \alpha \cdot UFRM,$$

wobei $1,5 < \alpha < 2,3$ ist.

[0038] Dieser Grenzwert ist während der Behandlungsdauer konstant. Während der Behandlungsdauer kann der obere Grenzwert UFR_{lim} aber auch auf die mittlere Ultrafiltrationsrate UFRM abfallen.

[0039] Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform berechnet die Recheneinheit den oberen Grenzwert UFR_{lim} nach der folgenden Gleichung:

$$UFR_{lim}(t, \alpha) = [\alpha \cdot UFRM \cdot (\alpha - 1) \cdot UFRM \cdot \frac{t}{UFT}] \cdot \Phi(1 - \frac{t}{UFT}) + UFRM \cdot \Phi(\frac{t}{UFT} - 1)$$

wobei $\Phi(t) = 0$ für $t < 0$ und $\Phi(t) = 1$ für $t \geq 0$ ist.

[0040] Figur 3 zeigt den oberen Grenzwert der Ultrafiltrationsrate $UFR_{lim}(t, \alpha)$ als Funktion der Behandlungszeit t, wobei die Ordinatenwerte auf die mittlere Ultrafiltrationsrate UFRM und die Abszissenwerte auf die Behandlungsdauer UFT bezogen sind. Die drei Kurven unterscheiden sich durch den Parameter $\alpha = UFR_{lim}(0, \alpha) / UFRM$. Zu Beginn der Behandlung werden höhere Ultrafiltrationsraten zugelassen (2 bis 2,5 UFRM), gegen Ende der Behandlung wird höchstens die mittlere Ultrafiltrationsrate UFRM zugelassen. Die Wahl eines geeigneten Parameters α wird durch den Variationsbereich für die Ultrafiltrationsrate bestimmt, den der Regelalgorithmus benötigt, mit dem die Recheneinheit 23 arbeitet.

[0041] Im ungünstigsten Fehlerfall gibt die Blutvolumenregelung ständig den gerade maximal zulässigen Sollwert nach Figur 3 vor, ohne daß die zugrunde liegende Fehlerursache detektiert wird. Dann stellt sich folgender Verlauf des ultrafiltrierten Volumens als Funktion der Zeit ein:

$$UFV(t, \alpha) = \alpha \cdot UFRM \cdot t - (\alpha - 1) \cdot \frac{t^2}{2 \cdot UFT}$$

[0042] Die Kurve I in Figur 4 gibt das ultrafiltrierte Volumen bei konstanter Ultrafiltrationsrate ($UFR = UFRM$) an, wobei die Ordinatenwerte auf das Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} und die Abszissenwerte auf die Behandlungsdauer UFT normiert sind. Im ungünstigsten Fehlerfall steigt das Ultrafiltratvolumen $UFV(t, \alpha)$ nach einer der Kurven II, III, IV (abhängig von α) in etwa der halben Zeit auf den Endwert 1 an.

[0043] Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform orientiert sich der obere Grenzwert für die Ultrafiltrationsrate UFR_{lim} an der Restultrafiltrationsrate $UFRR(t)$, die in der Recheneinheit nach der folgenden Gleichung berechnet wird:

$$UFRR(t, \alpha) = (UFV_{ges} - UFV(t)) / (UFT - t)$$

[0044] Aus der Restultrafiltrationsrate $UFRR(t)$ berechnet die Recheneinheit den oberen Grenzwert wie folgt:

$$UFR_{lm}(t, \alpha) = \alpha \cdot UFR(t),$$

wobei $1 < \alpha < 2,3$ ist.

[0045] Figur 5 zeigt das Ultrafiltratvolumen $UFV(t, \alpha)$ als Funktion der Behandlungszeit t , wobei die Ordinatenwerte auf das Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} und die Abszissenwerte auf die Behandlungsdauer UFT normiert sind. In Figur 5 ist der im Vergleich zu Figur 4 noch deutlich flachere Anstieg des Ultrafiltratvolumens $UFV(t, \alpha)$ zu erkennen, der sich unter den ungünstigsten Bedingungen beispielsweise bei unerkanntem Ausfall der Blutvolumenregelung zu Beginn der Behandlung ergibt, wenn eine Limitierung der Ultrafiltrationsrate durch die Überwachungseinheit erfolgt.

[0046] Neben den obigen Komponenten weist die Sicherheitsvorrichtung noch eine Warneinrichtung 34 auf, die über eine Datenleitung 35 mit der Überwachungseinheit 30 verbunden ist und über zwei akustische und/oder optische Warnsignale verfügt.

[0047] Die Warneinrichtung umfaßt eine Vergleichseinrichtung, die die Restultrafiltrationsrate $UFR(t)$ mit der mittleren Ultrafiltrationsrate $UFRM$ vergleicht. Nach dem Überschreiten der mittleren Ultrafiltrationsrate $UFRM$ gibt die Warneinrichtung ein akustisches und/oder optisches Warnsignal ab, das den Anwender darauf aufmerksam macht, daß innerhalb der Behandlungsdauer UFT das vorgegebene Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} möglicherweise nicht entzogen und das Trockengewicht möglicherweise nicht erreicht werden kann.

[0048] Die Regeleinheit 23 stellt die Ultrafiltrationsrate $UFR(t)$ so ein, daß $UFR(t)$ größer als die mittlere Ultrafiltrationsrate $UFRM$ ist. Unter normalen Bedingungen verläuft die Restultrafiltrationsrate $UFR(t)$ dann für die gesamte Behandlungsdauer unterhalb von $UFRM$. Das Warnsignal wird entweder unmittelbar nach dem Überschreiten der mittleren Ultrafiltrationsrate $UFRM$, nach Ablauf einer vorbestimmten Zeitdauer von beispielsweise 5 Minuten, nach Überschreiten einer bestimmten Toleranzgrenze $UFRM + \Delta UFR$ oder nach Überschreiten einer bestimmten integrierten Ultrafiltrationsmenge abgegeben.

[0049] Die Vergleichseinrichtung der Warneinrichtung 34 vergleicht die Restultrafiltrationsrate $UFR(t)$ auch mit dem oberen Grenzwert der Ultrafiltrationsrate UFR_{lm} . Wenn die Restultrafiltrationsrate $UFR(t)$ größer als der obere Grenzwert UFR_{lm} ist, gibt die Warneinrichtung ein anderes akustisches und/oder optisches Warnsignal ab, das den Anwender darauf hinweist, daß das Trockengewicht bei aktivierter Überwachungseinheit nicht mehr erreicht werden kann.

[0050] Figur 6 zeigt den Fall, daß die Regeleinheit beispielsweise aufgrund eines Fehlers während der Behandlung (schraffierter Bereich) eine sehr geringe Ultrafiltrationsrate UFR vorgibt (Kurve I). In diesem Fall steigt die Restultrafiltrationsrate UFR an, die zum Entzug des noch verbleibenden Volumens in der restlichen Behandlungszeit notwendig ist (Kurve II). Der Schnittpunkt zwischen der Restultrafiltrationsrate UFR und der mittleren Ultrafiltrationsrate $UFRM$ (Kurve II) ist in Figur 6 mit S bezeichnet.

Patentsprüche

1. Sicherheitsvorrichtung für eine extrakorporale Blutbehandlungsvorrichtung, die aufweist

eine Blutzuführung (7), die von dem Patienten zu dem Einlaß einer ersten Kammer (3) einer durch eine semipermeable Membran (2) in die erste und eine zweite Kammer (3, 4) getrennte Austauschereinheit (1) führt, und einer Blutabführung (8), die von einem Auslaß der ersten Kammer zum Patienten führt,

eine Ultrafiltrationseinrichtung (18, 19, 20) zum Entziehen eines vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumens UFV_{ges} aus der zweiten Kammer der Austauschereinheit mit einer Ultrafiltrationsrate $UFR(t)$ während einer vorgegebenen Behandlungsdauer UFT ,

eine Meßeinheit (21) zum Bestimmen des Blutvolumens BV oder einer mit dem Blutvolumen korrelierenden Meßgröße des Patienten und

eine Regeleinheit (23) zur Vorgabe einer Ultrafiltrationsrate $UFR(t)$ in Abhängigkeit von dem Blutvolumen BV , wobei die Sicherheitsvorrichtung (28) aufweist:

eine Einheit (29) zur Vorgabe eines oberen Grenzwertes für die Ultrafiltrationsrate $UFR(t)$ und eine Überwachungseinheit (30) zum Begrenzen der von der Regeleinheit (23) vorgegebenen Ultrafiltrationsrate $UFR(t)$ auf den oberen Grenzwert UFR_{lm} , wenn die von der Regeleinheit vorgegebene Ultrafiltrationsrate $UFR(t)$ den oberen Grenzwert UFR_{lm} erreicht, **dadurch gekennzeichnet, daß** die Einheit zur Vorgabe eines oberen Grenzwertes für die Ultrafiltrationsrate $UFR(t)$ eine Recheneinheit ist, die derart ausgebildet ist, daß der obere Grenzwert aus dem vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} und der vorgegebenen Behandlungs-

dauer UFT bestimmbar ist.

2. Sicherheitsvorrichtung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** die Recheneinheit (29) derart ausgebildet ist, daß durch Bilden des Quotienten aus dem vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} und der vorgegebenen Behandlungsdauer UFT die mittlere Ultrafiltrationsrate UFRM, die zum Entziehen des vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumens UFV_{ges} innerhalb der Behandlungsdauer UFT erforderlich ist, und durch Multiplikation der mittleren Ultrafiltrationsrate UFRM mit einem Faktor α der obere Grenzwert UFR_{lim} bestimmbar ist.
3. Sicherheitsvorrichtung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** die Recheneinheit (29) derart ausgebildet ist, daß ein mit zunehmender Behandlungsdauer abnehmender oberer Grenzwert für die Ultrafiltrationsrate $UFR_{lim}(t)$ bestimmbar ist.
4. Sicherheitsvorrichtung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** die Recheneinheit (29) derart ausgebildet ist, daß ein mit zunehmendem Ultrafiltratvolumen UFV abnehmender oberer Grenzwert für die Ultrafiltrationsrate $UFR_{lim}(t)$ bestimmbar ist.
5. Sicherheitsvorrichtung nach Anspruch 3 oder 4, **dadurch gekennzeichnet, daß** die Recheneinheit (29) derart ausgebildet ist, daß durch Bilden des Quotienten aus dem vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} und der vorgegebenen Behandlungsdauer UFT die mittlere Ultrafiltrationsrate UFRM, die zum Entziehen des vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumens UFV_{ges} innerhalb der Behandlungsdauer UFT erforderlich ist, und nach der folgenden Gleichung der obere Grenzwert $UFR_{lim}(t, \alpha)$ zu einem bestimmten Zeitpunkt t bestimmbar ist,

$$UFR_{lim}(t, \alpha) = [\alpha \cdot UFRM \cdot (\alpha - 1) \cdot UFRM \cdot \frac{t}{UFT} \cdot \Phi(1 - \frac{t}{UFT}) + UFRM \cdot \Phi(\frac{t}{UFT} - 1)]$$

wobei $\Phi(t) = 0$ für $t < 0$ und $\Phi(t) = 1$ für $t \geq 0$ ist.

6. Sicherheitsvorrichtung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** die Recheneinheit (29) derart ausgebildet ist, daß aus dem vorgegebenen Ultrafiltratgesamtvolumen UFV_{ges} und der vorgegebenen Behandlungsdauer UFT nach der folgenden Gleichung

$$UFRR(t) = (UFV_{ges} - UFV(t)) / (UFT - t)$$

die Restultrafiltrationsrate UFRR(t) bestimmbar ist, mit der das Ultrafiltratvolumen UFV zu einem bestimmten Zeitpunkt in dem noch zur Verfügung stehenden Zeitraum der Behandlungsdauer UFT entzogen werden kann, und daß durch Multiplikation der Restultrafiltrationsrate UFRR(t) mit einem Faktor α der obere Grenzwert $UFR_{lim}(t, \alpha)$ zu diesem Zeitpunkt t bestimmbar ist.

7. Sicherheitsvorrichtung nach Anspruch 6, **dadurch gekennzeichnet, daß** eine Warneinrichtung (34) vorgesehen ist, die eine Vergleichseinrichtung zum Vergleichen der Restultrafiltrationsrate UFRR(t) mit der mittleren Ultrafiltrationsrate UFRM aufweist, wobei die Warneinrichtung derart ausgebildet ist, daß nach Überschreiten der mittleren Ultrafiltrationsrate UFRM ein Warnsignal abgegeben wird.

8. Sicherheitsvorrichtung nach Anspruch 6, **dadurch gekennzeichnet, daß** eine Warneinrichtung (34) vorgesehen ist, die eine Vergleichseinrichtung zum Vergleichen der Restultrafiltrationsrate UFRR(t) mit dem oberen Grenzwert UFR_{lim} für die Ultrafiltrationsrate aufweist, wobei die Warneinrichtung derart ausgebildet ist, daß nach Überschreiten des oberen Grenzwertes UFR_{lim} ein Warnsignal abgegeben wird.

9. Sicherheitsvorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, **dadurch gekennzeichnet, daß** die Überwachungseinheit (30) eine Vergleichseinrichtung zum Vergleichen der von der Recheneinheit vorgegebenen Ultrafiltrationsrate UFR(t) mit einem unteren Grenzwert für die Ultrafiltrationsrate aufweist, wobei die Überwachungseinheit derart ausgebildet ist, daß die Ultrafiltrationsrate UFR(t) nur dann auf den oberen Grenzwert UFR_{lim} begrenzt wird, wenn die Ultrafiltrationsrate UFR größer als der untere Grenzwert ist.

Claims

1. Safety device for an extracorporeal blood treatment device, which exhibits

a blood supply line (7), which leads from the patient to the inlet of a first chamber (5) of an exchange unit (1), divided by a semi-permeable membrane (2) into the first and a second chamber (3, 4), and a blood discharge line (8) which leads from an outlet of the first chamber to the patient,

an ultrafiltration device (18, 19, 20) for extracting a predetermined total ultrafiltrate volume (UFV_{tot}) from the second chamber of the exchange unit, at an ultrafiltration rate UFR(t) during a predetermined treatment time UFT,

a measuring unit (21) for determining the blood volume BV or a measured value of the patient correlating to the blood volume, and

a control unit (23) for predetermining an ultrafiltration rate UFR(t) as a function of the blood volume BV, the safety device (28) exhibiting:

a unit (25) for predetermining an upper limit value for the ultrafiltration rate UFR(t) and a monitoring unit (30) for limiting the ultrafiltration rate UFR(t) predetermined by the control unit (23) to the upper limit value UFR_{lim} when the ultrafiltration rate UFR(t) predetermined by the control unit (23) reaches the upper limit value UFR_{lim}, characterised in that the unit for predetermining an upper limit value for the ultrafiltration rate UFR(t) is a calculating unit which is designed so that the upper limit value can be determined from the predetermined total ultrafiltrate volume UFV_{tot} and the predetermined treatment time UFT.

2. Safety device according to claim 1, characterised in that the calculating unit (29) is designed so that the mean ultrafiltration rate UFRM required to extract the predetermined total ultrafiltrate volume UFV_{tot} within the treatment time UFT can be determined by forming the quotient of the predetermined total ultrafiltrate volume UFV_{tot} and the predetermined treatment time UFT, and in that the upper limit value UFR_{lim} can be determined by multiplying the mean ultrafiltration rate UFRM by a factor α .

3. Safety device according to claim 1, characterised in that the calculating unit (29) is designed so that an upper limit value, which decreases as the treatment time increases, can be determined for the ultrafiltration rate UFR_{lim}(t).

4. Safety device according to claim 1, characterised in that the calculating unit (29) is designed so that an upper limit value, which decreases as the ultrafiltrate volume UFV increases, can be determined for the ultrafiltration rate UFR_{lim}(t).

5. Safety device according to claim 3 or 4, characterised in that the calculating unit (29) is designed so that the mean ultrafiltration rate UFRM required to extract the predetermined total ultrafiltrate volume UFV_{tot} within the treatment time UFT can be determined by forming the quotient of the predetermined total ultrafiltrate volume UFV_{tot} and the predetermined treatment time UFT, and in that the upper limit value UFR_{lim}(t, α) at a certain time t can be determined according to the following equation

$$UFR_{lim}(t, \alpha) = [\alpha \cdot UFRM - (\alpha - 1) \cdot UFRM \cdot \frac{t}{UFT}] \cdot \Phi(1 - \frac{t}{UFT}) + UFRM \cdot \Phi(\frac{t}{UFT} - 1)$$

where $\Phi(t) = 0$ for $t < 0$ and $\Phi(t) = 1$ for $t \geq 0$.

6. Safety device according to claim 1, characterised in that the calculating unit (29) is designed so that the residual ultrafiltration rate UFR_R(t) at which the ultrafiltrate volume UFV can be extracted at a certain time in the remaining period of the treatment time UFT can be determined from the predetermined total ultrafiltrate volume UFV_{tot} and the predetermined treatment time UFT, according to the following equation

$$UFR_R(t) = (UFV_{tot} - UFV(t)) / (UFT - t),$$

and in that the upper limit value UFR_{lim}(t, α) at this time t can be determined by multiplying the residual ultrafiltration

rate $UFRR(t)$ by a factor α .

7. Safety device according to claim 6, **characterised in that** a warning device (34) is provided which exhibits a comparison device for comparing the residual ultrafiltration rate $UFRR(t)$ with the mean ultrafiltration rate UF_{RM} , the warning device being designed so that a warning signal is emitted after the mean ultrafiltration rate UF_{RM} is exceeded.
8. Safety device according to claim 6, **characterised in that** a warning device (34) is provided with exhibits a comparison device for comparing the residual ultrafiltration rate $UFRR(t)$ with the upper limit value UF_{lim} for the ultrafiltration rate, the warning device being designed so that a warning signal is emitted after the upper limit value UF_{lim} is exceeded.
9. Safety device according to one of claims 1 to 8, **characterised in that** the monitoring unit (30) exhibits a comparison device for comparing the ultrafiltration rate $UF(t)$ predetermined by the control unit with a lower limit value for the ultrafiltration rate, the monitoring unit being designed so that the ultrafiltration rate $UF(t)$ is limited to the upper limit value UF_{lim} only when the ultrafiltration rate UF is greater than the lower limit.

Revendications

1. Dispositif de sécurité pour un appareil extracorporel de traitement du sang, qui présente

une conduite d'arrivée du sang (7), qui conduit à partir du patient à l'entrée d'une première chambre (3) d'une unité d'échange (1) séparée par une membrane semi-perméable (2) en une première et une deuxième chambre (3, 4), et à une conduite de sortie du sang (8), qui conduit au patient depuis la sortie de la première chambre, un mécanisme d'ultrafiltration (18, 19, 20) pour le prélèvement d'un volume total donné du produit d'ultrafiltration total VUF_{tot} en dehors de la deuxième chambre de l'unité d'échange avec un taux d'ultrafiltration TUF (t) pendant un temps donné de traitement TUF,

une unité de mesure (21) pour le référencement du volume sanguin VS ou d'une autre valeur en corrélation avec le volume sanguin du patient et

une unité de calcul (23) pour l'établissement du taux d'ultrafiltration TUF(t) en relation avec le volume sanguin VS, dans laquelle le dispositif de sécurité (28) présente :

une unité (29) pour le référencement d'une valeur seuil maximale pour le taux d'ultrafiltration TUF(t) et une unité de surveillance (30) pour limiter le taux d'ultrafiltration TUF(t) indiqué préalablement par l'unité de calcul (23) à la valeur seuil maximale de TUF_{lim} lorsque le taux d'ultrafiltration TUF(t) indiqué préalablement par l'unité de calcul atteint la valeur seuil maximale TUF_{lim} , **caractérisé en ce que** l'unité pour le référencement d'une valeur seuil maximale pour le taux d'ultrafiltration TUF(t) est une unité informatisée, formée de telle façon que la valeur seuil maximale est définissable à partir du volume total du produit d'ultrafiltration donné VUF_{tot} et du temps de traitement TUF donné.

2. Dispositif de sécurité selon la revendication 1, **caractérisé en ce que** l'unité de calcul (29) est formée de telle façon que, par la détermination du quotient du volume total du produit d'ultrafiltration VUF_{tot} et du temps de traitement TUF donné, le taux d'ultrafiltration moyen TUF_M , qui est nécessaire pour le prélèvement du volume total du produit d'ultrafiltration VUF_{tot} pendant le temps de traitement TUF, peut être déterminé, de même que la valeur seuil maximale VUF_{lim} par la multiplication du taux d'ultrafiltration moyen TUF_M par un facteur α .
3. Dispositif de sécurité selon la revendication 1, **caractérisé en ce que** l'unité de calcul (29) est formée de telle façon qu'une valeur seuil maximale pour le taux d'ultrafiltration $TUF_{lim}(t)$ qui décroît avec un temps de traitement croissant est définissable.
4. Dispositif de sécurité selon la revendication 1, **caractérisé en ce que** l'unité de calcul (29) est formée de telle façon qu'une valeur seuil maximale pour le taux d'ultrafiltration $TUF_{lim}(t)$ qui décroît avec un volume d'ultrafiltration VUF croissant est définissable.
5. Dispositif de sécurité selon la revendication 3 ou 4, **caractérisé en ce que** l'unité de calcul (29) est formée de telle façon que, par la détermination du quotient du volume total du produit d'ultrafiltration VUF_{tot} et du temps de traitement TUF donné, le taux d'ultrafiltration moyen TUF_M , qui est nécessaire pour le prélèvement du volume

total du produit d'ultrafiltration VUF_{tot} pendant le temps de traitement TUF, peut être déterminé à un moment t donné d'après l'équation suivante de la valeur seuil maximale $VUF_{lim}(t, \alpha)$,

$$VUF_{lim}(t, \alpha) = \{\alpha \cdot TUFM - (\alpha - 1) \cdot TUFM / TUF\} \cdot \phi(1 - t) + TUFM \cdot \phi(t / TUF - 1)$$

où $\phi(t) = 0$ pour $t < 0$ et $\phi(t) = 1$ pour $t \geq 0$.

6. Dispositif de sécurité selon la revendication 1, **caractérisé en ce que** l'unité de calcul (29) est formée de façon à ce que le taux d'ultrafiltration restant TUF_R soit définissable à partir du volume total du produit d'ultrafiltration FUV_{tot} donné et du temps de traitement TUF donné d'après l'équation suivante

$$TUF_R(t) = (FUV_{tot} - FUV(t)) / (TUF - t)$$

grâce à laquelle le volume d'ultrafiltration VUE peut être prélevé à un moment déterminé dans la période restante du temps de traitement TUF, et qui est définissable par la multiplication du taux d'ultrafiltration restant TUF_R(t) par un facteur α de la valeur seuil maximale $VUF_{lim}(t, \alpha)$ à ce moment t .

7. Dispositif de sécurité selon la revendication 6, **caractérisé en ce qu'un** dispositif d'alerte (34) est prévu, qui présente un dispositif de comparaison pour la comparaison du taux d'ultrafiltration restant TUF_R(t) et du taux d'ultrafiltration moyen TUFM, dans lequel le dispositif d'alerte est formé de façon à ce qu'un signal soit émis en cas de dépassement du taux d'ultrafiltration moyen TUFM.
8. Dispositif de sécurité selon la revendication 6, **caractérisé en ce qu'un** dispositif d'alerte (34) est prévu, qui présente un dispositif de comparaison pour la comparaison du taux d'ultrafiltration restant TUF_R(t) et de la valeur seuil maximale d'ultrafiltration VUF_{lim} , dans lequel le dispositif d'alerte est formé de façon à ce qu'un signal soit émis en cas de dépassement du taux d'ultrafiltration maximal VUF_{lim} .
9. Dispositif de sécurité selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, **caractérisé en ce que** l'unité de surveillance (30) présente un dispositif de comparaison pour la comparaison du taux d'ultrafiltration TUF(t) donné préalablement par l'unité de calcul et une valeur seuil minimale pour le taux d'ultrafiltration, dans lequel l'unité de surveillance est formée de telle façon que le taux d'ultrafiltration TUF(t) n'est limité à la valeur seuil maximale VUF_{lim} que quand le taux d'ultrafiltration TUF est plus élevé que la valeur seuil minimale.

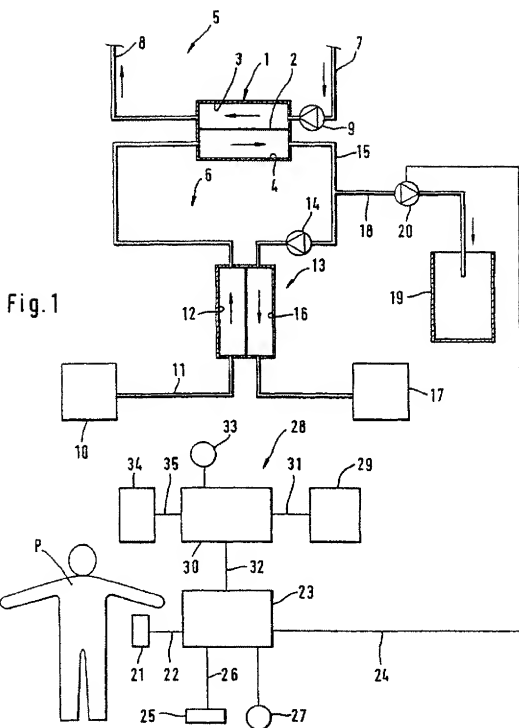
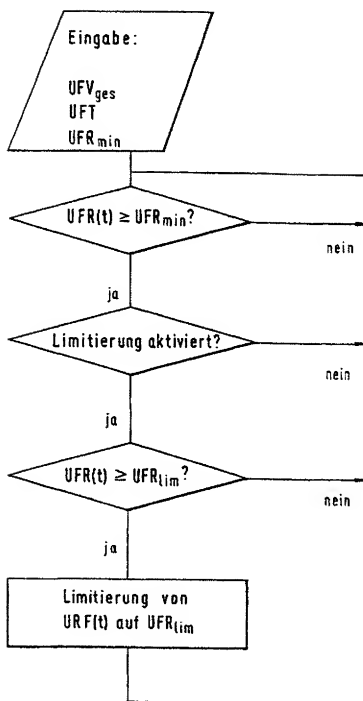


Fig. 2



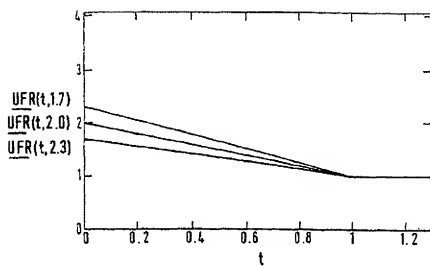


Fig.3

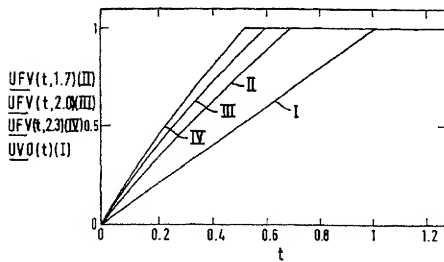


Fig.4

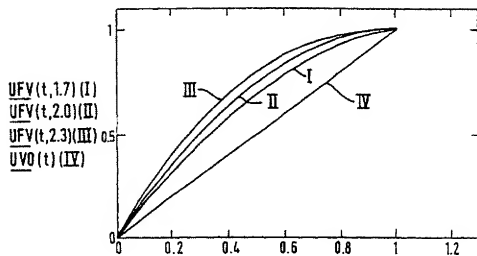


Fig. 5

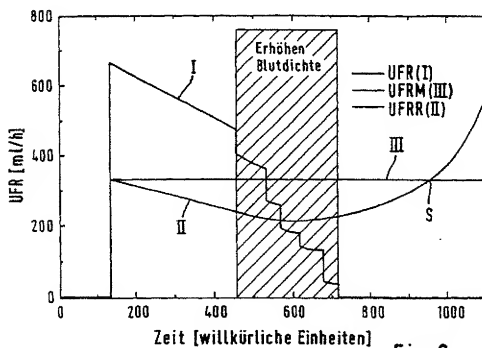


Fig. 6